

Flash Notes

Microbiology |VOL 1 | Chapter ١٩

IMMUNITY TO MICROBES

العملي ٤٠ درجه آخر السنه..

الكتيب اللي اتوزع عليك في القسم أول السنه دا خلاص ملناش دعوه بيه ..

في مذكرتين بيتوزعو في القسم ، المذكره الملونه دي مذكرة mcq أرجو إنك تحصل عليهم قبل ما تيجي
تحضر العملي لأن احنا العملي بتاعنا متلخص في النوتس دي ..

ال spotting بـ ٣٠ درجه ،

هتمتحن آخر السنه : ١٥ station كل station بدرجتين .. آدي ٣٠ درجه

ثم power point exam بـ ١٠ درجات ، هفهمك التفاصيل في العملي.

ملناش دعوه بالكتيبين اللي خدتوهم أول السنه .

ملناش دعوه بعملي الترم الأولاني :

العملي spotting و PowerPoint ..

تعالو نروح فوليم ١ ، شابت ١٩ ، و عوده إلى ال immunology

يلا يا ولاد ..

لما بدأنا ال immunology في فوليم ١ بدأنا في شابت ١١ introduction أو ما سمينها overview ..

VISIT...

LANZAROTE
Caliente.COM

عرفت من خلالها إن ال immunity أو ال immune system ينقسم لنصين :

innate immunity -1

acquired immunity -2

ركزو عشان اللي ماسمعشي أو فاتة حاجه في ال immunology و اللي بيحضر لأول مره immunology
حيخرج فاهم إن شاء الله ..

ال immune system ينقسم لجناحين :

innate immunity -1

acquired immunity -2

في ال innate immunity اخدنا ال barriers المختلفه :

flora و surface secretions و Mechanical barriers

ثم chemical bactericidal agents جوا الجسم

ثم cells : phagocytes و natural killers و eosinophils و خلافه و inflammatory reaction

-خدنا كل ال components بتاعت ال innate immunity في شابر ١٢

- و من ١٣ بدأنا نجهزك لـ acquired immunity فعرفناك يعني إيه antigen ..

- و في شابر ١٤ وريناك أحد أجنحة ال acquired immunity و هو ال cell mediated immunity :

ال T cell response

و أنواع ال T lymphocytes و ال T cytotoxic و T helper و دول بيشتغلوا ازاى و T helper 1 , 2
إلى آخر هذه التفاصيل ..

- رحنا في شابر ١٥ : و استعرضنا إن ال T lymphocytes لما بتيجي تشتغل كـ cell mediated او حتى

تساعد ال other cells بتساعدھا through chemical mediators اسمھا cytokines

فدرسنا يعني إيه cytokines و إيه صفاتهم و إيه أنواعهم و إيه وظائفهم في شابر ١٥

- رحنا شابر ١٦ : و أخذنا ال antibody mediated immunity ، ال B cell response

إيه ال functions بتاعت ال B cells و ازي بتعمل ال function و إيه يعني antibodies ؟

و إيه ال functions of antibodies إلى آخر هذا الشابر ..

- و في ١٧ خدنا عامل مكمل ليشارك مع ال antibodies في التخلص من ال pathogens ألا و هو

ال complement.

- و رحنا في شابر ١٨ : و قلنا ازاى انت بتـ acquire ال immunity بتاعتك بشكل passive أو بشكل

active ، active و passive acquired immunity و على ذكر ال active acquired

immunity خدنا مثال تطبيقي لما نعرضك لـ active acquired immunity by vaccination و

نهيئا الوضع عند هذا الحد ..

طب ليه توقفنا ؟ لأن اللي فات دا اسمه basic immunology ، كنا بنقدملك ال different components of the immune system كل على حده و كل بالتفاصيل ..

طب البدايه بقى بتاعت شابتر ١٩ ؟ أقدر أسميها أو أعنونها بـ applied immunology ، يعني إيه applied ؟

يعني المكونات اللي انت عرفتتها دي لو انت اتعرضت لـ (bacteria , virus , fungus) organism ازاى ال different components بتتكاتف عشان تحميك من هذا ال pathogen.

عشان كذا جاء عنوان هذا ال chapter : immunity to microbes

هنعرف ازاى ال immune system بيدافع عنك ضد ال extracellular bacteria و ضد ال intracellular viruses و ضد ال fungi كلها.

طب و ضد ال tumours ؟ آه في شابتر آخر ، الشابتر اللي جاي على طول (٢٠) : ال immunity to tumours يعني كأي استغليت ال components اللي أنا فهمتها لك كل على حده ، كيف تتعاون لتحميك ، سواء من ال microbes أو من ال tumours ..

طب و ما تبقى من المنهج ؟

آآه . عشان نكون بنقدم المنهج بشكل fair بعداله ، نقوم نقدملك إيه ؟ نقدملك عيوب ال immune system

من شابتر ٢١ لحد نهاية الكتاب : مشاكل ال immune system .. مشاكله في إيه ؟

- أحيانا ال immune system يعمل exaggerated response : inappropriate response يؤدي إلى tissue damage :

زي ال hypersensitivity reactions

زي ال autoimmune disease

زي ال graft rejection

- و قد تكون المشكله في إن ال immune system عاجز أساسا :
زي ال immunodeficiency

يبقى في آخر 4 chapters

يعني احنا 1. : هناخد منهم ٦ شابترز : ازاى ال immune system بيشتغل في صالح الجسم و ال ٤ شابترز الباقيين هناخد ماهي عيوب ال immune system

تعالو كذا نبداً و نسترجع ، حصة النهارده دي اللي كان شاطر و كويس في ال immunology كأنها
مراجعته ، و اللي معندوش فكره لو استوعب و ركز كذا حيفهم يعني إيه immunology النهارده إن شاء
الله..

ال immunity to microbes

بص البدايه السهله

ماهي ال function ال main physiological function of the immune system ؟

ال main physiological function is to protect the host from pathogens ..

دا دور جهاز المناعه

من اسمه كذا ، جهاز مناعي يعني بيديني مناعه ، بيديني حمايه ، حمايه ضد ال different pathogens.

General features of immunity against microbes

-طب ياترى في ال general features نقدر نحصياها بالنسبه لل immune system ؟
نعم:

1- ال immune system أو ال defence mechanism تشمل both innate and acquired
specific defence mechanism ، حلو D:

لما قلتلك في ال GENERAL خدنا ال innate immunity و ال acquired immunity مش كذا ؟

طب ليهم علاقه ببعض ؟ ولا كل واحد فيهم بيعزف نشاز ؟

ليهم علاقه بعض .. طب إيه بقى العلاقه ؟

أول هذه العلاقه إن ال specific immunity ممكن ت enhance ال protective mechanism of
the innate immunity

حاسكت شويه ..

و أسمع بعض الأمثله منكم ، و بعدين أدركم مثالين سهلين :

- ال macrophage DNA

ال macrophage DNA : أنا عايز أبدأ ب acquired ..

- ال opsonisation ال opsonisation

ال opsonisation يعني ال antibody اللي يمسك في organism و يسهل بلعه .

يبقى كذا ال acquired عن طريق ال antibody ساعدت ال innate عن طريق البلع ، صح

و ال ADCC ؟

ال ANTIBODY اللي يمسك في خليه يسهل أكلها بال natural killer او بال macrophage ..

يبقى نعم ، ال ADCC و ال opsonization مثالين ..

بس دول أسهل:

الcytotoxin ،

خد المثال دا :

هي ال T helper 1 دي مش خليه بتاعت ال specific immune response ؟

ماهو ال specific يا ولاد اللي مش عارف

ال specific immunity بتتعمل بخلية من الاثنين : يا B lymphocyte يا T lymphocyte

يبقى ال T وحده من خلايا ال acquired specific immune response ..

ال T helper1 بت produce gamma interferon

بيروح ي ACTIVATE ال macrophage

طب مال ال macrophage دي innate cell

- يبقى كدا ال T helper1 اللي هي specific عملت ال activation of macrophage اللي هي مش

..specific

-طب ، و نفس ال T helper 1 بت produce interluken-2 ت activate natural killer cells

احنا خدنا معادلة بتقول إن ال interluken-2 لو عمل ال activation of natural killer cell بيحولها

لخلية اسمها LAK يعني ال Lymphokine activated killer cell

يبقى دا ، أهو بص كدا على شمالك ، بص كدا على السكرين شمالك ، كيف لل specific immunity اللي

هي ال T helper1 إنها ت activate innate immunity ؟ اللي هي ال macrophage و ال natural killer

cell

طبيب دي الخاصيه الأولى ..

2- الخاصيه الثانيه:

رد الجميل: ال innate immunity مش حتشوف ال help دا و تقف ساكته ، امال ؟ ، حترد الجميل في

إنها دي حتصل للدرجه إن هي اللي حتحدد نوع ال immune response ، بص كدا ؟

ال innate immune response to different microbes حيلعب دور مهم في ال nature of

immune response ، مين يديني مثال ؟

- antigen presentation صح ..:

لو عملت antigen presentation مع class1 يبقى بجيب ال T cytotoxic

لو عملت antigen presentation مع class2 يبقى بيعت أجيب ال T helper

-عايز حاجه أسهل : بردو عن طريق ال cytokine برافو عليك :

ال macrophage اللي على شمالك المره دي innate cell ، هت produce interluken12 ، يقوم

بروح لل T helper اللي لسه مش عارفه طريقها ، اللي مش عارفه هتبقى 1 ولا 2 ؟ ، ويقوللها من

فضلك عايزك تبقي T helper1 ، عشان ال T helper1 تطلع cytokines تعمل بيها mechanism

اسمه .. cell mediated response

يبقى ال macrophage هي اللي حددت إن ال response اللي جاي دا هي يبقى ال cell mediated response ..

شفتوا ببساطه أهو، و ال cytokine برا، عشان تعرف إن ال cytokine ماشيه في اتجاهين:

- من خلايا specific لخلايا innate يبقى هتعمللها activation
 - من خلايا innate لخلايا specific يبقى هتحدد نوع ال immune response
- سهل الكلام ؟

3 -طيب الملاحظه الثالثه:

3- specific و innate يساعدو بعض، يتعاونوا، ميتعاونوش، بص بقى إن في النهايه الاستنتاج الأهم إن ال immune system حيه respond أو capable of responding in different ways to different microbes
عرفنا المعلومه دي ولا معرفناهاش ؟

-يعني لو افترضت ال microbe = virus إيه أنسب immune response ؟

Cell mediated بمين ؟ بال T cytotoxic

أنا عايز أموت الخليه اللي جواها ال virus مش كذا ؟..

-و لو كان extracellular pathogen ؟

يبقى humoral ، طلع ال antibody يتعامل مع البكتيريا و هي برا الخلايا صح ؟..

-ولو ال organism قاعد جوا ال macrophage ؟

هي ال activate ال macrophage ..

إذن ال immune system عنده وعي كافي إنه ي respond to different microbes to different

microbes صح ؟

فاكرين في النهايه قلنا جمله جيمله أوي ، بص الكتاب مكتبهاش بس أنا بفكرك بيها : " و في نهايه الأمر

هتلاقي ال immune response اللي حصل هيبقى what's exactly needed "

فاكرين التعبير دا ؟

قتلتكوا بصوا ، ال pathogen كانه داخل عارف هيخش فين في الخليه و الاستجابه ضده هتبقى ازاي ؟ و إيه

ال immune response اللي هيحصل ؟ و بعد ما تشوف كذا و تدرس القصة هتلاقي غن دا كان انسب

.. immune response

ناخد المثال بقى بتاع ال virus :

لما virus يخش و ناوي ي replicate و يكثر و يبقى بدل ال virus مية ، في النهايه مش هيموت الخليه ؟ ،

طب و لما يخرج مية virus ، مش هينتجلى مية خليه جداد ؟ ، يبقى إيه أنسب الحلول ؟: أموت الخليه و

ال virus لسه مكملش replication ..

طب أموت الخليه بمين ؟ آه بيدي لا بيد عمي ، أموت الخليه ب T cytotoxic cell ..

طب و ازاي أجيب ال T cytotoxic ؟ ال T cytotoxic عليهم marker اسمه CD8 .. مين اللي بينده ع ال

CD8 Class ؟ اسمه class1-MHC ..

مين اللي يخلي الMHC هو اللي ي CARRY ال peptides و ال antigens ؟
إنه يكون ال pathogen بيموت في ال cytoplasm ، شفت النعمه ! يقوم ربنا - سبحانه و تعالى - ،
virus cytosolic ، يعني يخلي ال virus بيعيش في ال cytoplasm عشان يتحط مع class1 ، يقوم بيعت
يجيب ال T cytotoxic ، تقوم تقتل الخليه ، و يطلع إنه في النهاية هذا هو what's exactly needed ..
طيب ،
واحد يقوللي ، منا يعني بس معلش عايز أجادلك !
أقوله : اتفضل

يقوللي لما القصة كدا ، و ال immune system بجناحين ، و innate و acquired ، و بي respond بـ
different ways ، و في النهاية بيديني what's exactly needed
أقوله : حلو

يقوللي: امال ليه في infections بتحصل ؟ و ليه في ناس بيعانو من bacterial ؟ infectious diseases
..and viral infection

أقوم أقولله : لا ، ما ال virus و البكتيريا مش هيقعدوا يستسلموا لعظمة ال immune system ، و إنما
هيحاولو ي develop mechanism يعملوا بيه اللي اسمه evasion ، بي evade يعني يهربوا ، ي escape
، ي escape من ال different immune mechanisms ..

يعني يا ولاد في النهاية ، هي مباراه :

- ال immune system دا فريق ، و ال pathogen دا فريق ، دا عنده وسايله و دا عنده وسايله و حنشوف
النتيجه:

ال immune system هو اللي كسب يبقى خلاص المباراه انتهت بمكسب ال immune system و بقيت
immune و عندك prevention و protection ،
- لو ال pathogen هو اللي كسب ممكن يجيلك أعراض و يبقى انت واحد من اللي جالهم ال disease و ال
infection و ال manifestations ..

- وقد يبقى الوضع على ماهو عليه ، دا طلع factors و دا طلع factors و وقف الوضع على ماهو عليه ..
ولا دا خالص على دا ، و قد يتحول الشخص ل carrier ، يبقى المباراه انتهت بالتعادل ، ماشي ! أو latent
infection ، جميل ..

دا أنا عايز أكون أكثر عدلا في عرض الموضوع ، أنا عايز أقوللك مش بس ال virus و البكتيريا بيعرفوا
يسيطروا و هما اللي يكسبوا أحيانا الجوله ، و إنما أحيانا ال immune system بي respond بشكل
inappropriate ، أو exaggerated يقوم ينتج عن ال response بتاعه tissue damage ..

-و لكم في ال T.B في ال hypersensitivity مثال :

لما ال stimulated immunity حصللها stimulation ضد ال T.B و راحت عشان توقف ال T.B عند
حده ، حصل نوع من ال exaggerated response و ال macrophage حصللها overstimulation و

، nitrous oxide و oxygen intermediate و cytokines فطلعوا over activation
normal tissue damage عمل hydrogen peroxide و superoxide في المنطقة المحيطة في
عملوا casiation ، عمل كمان tissue damage

إذن مش بس organism ممكن يسيطر ، دا أحيانا ال immune system ممكن يستجيب بشكل
exaggerated أو بشكل غير ملائم ينتج عنه tissue damage و دا اللي حنناقشه في الشابتز بتاعت
مشاكل ال immune system..

1. تعالوا نبدأ بال Immunity of extracellular bacteria ما تعريف ال extracellular bacteria؟

ها يا ولاد! (bacteria which can live and replicate outside the cell).
زي مين؟
زي ال strept و ال Neisseria و ال staph و ال E.coli يعني المثلين الشهيرين:
يا اما pyogenic cocci يا اما enteric bacilli دول اشهر امثلة ال extracellular bacteria.

أزاي ال immune system هيحاول يوقف ال extracellular organisms عند حدها؟

A. ندور على ال innate immunity اللي ممكن تحصل.
Bacteria extracellular ماشيه كده سارحه في ال body fluids و في ال tissue spaces
يقوم يطلعها مين؟ ال phagocytic cells يبقى اهم innate mechanism ضد
ال extracellular bacteria هو ال phagocytosis و اللي can be mediated by مين؟
ال cells اللي سعادتك تعرفهم:

- neutrophils, monocytes, tissue macrophages حلو اوي.

طب و ايه يعني لما يحصل phagocytosis؟ يبقى سيطرنا ازاى؟
لما extracellular organism يتبلع جوه ال phagocytic cell ايه هي النتيجة؟ طب يا
فرحتي هو هيبتلع و خلاص؟ لأ هيتقتل لانه مش معتدل انه يعيش intracellular هيجصله
killing inside the phagocytic cell بوهسطة ال bactericidal mechanism.

نفكر مع بعض ايه ال bactericidal mechanism of the phagocytes؟
حاجتين: - يا اما oxygen dependent ال Burst resp. - يا اما محتويات ال lysosomes.
يبقى في النهاية ال extracellular pathogens اللي مش هيقدر يتحمل انه يتبلع جوه
ال phagocytic cells هيتم التخلص منهم بال bactericidal mechanism of the
phagocytic cells.

حلو ادي واحد ايه تاني ممكن يحصل غير ال innate mechanism يخلصني من bacteria
قبل ما ال immune system ينهض و ينشط؟

- complement.

صح يا عبد الرحمن بس انت قلت حاجة مش دقيقة اوي.. مش ال complement محتاج antibody يمسك في ال organism عشان بيعت يجيب المعازيم بتوع الفرع. ده ال classic الله! امال انت قاصد حاجة ثانية؟ قاصد ايه؟
 نعم قاصد ان ال complement بيشتغل بـ ٣ وسایل (بـ 3 pathways)
 استبعد ال classic لأنها acquired مستتية لما ال antibodies تتكون يبقى فاضل كام
 ال complement pathway يخلصوني من مباشرة من ال organism.
 ال alternative و ال lectin.
 طب ايه اللي بيهيج ال lectin pathway على ال organism؟
 بيكون عندها mannose. انا قتلوكوا ايه؟! محلوية شوية بكتيريا شايفة نفسها محلوة عليها حلو عليها mannose مش كده
 -او ال alternative وحدة سماوية endotoxin او peptidoglycan.
 ايه ال bacterial component اللي يهيج ال complement على ال organism؟ نهيج any pathway يا alternative او ال lectin.. لكن ال classic مش داخله معايا دلوقتي.
 طب و لما ال complement يعني ينشط ايه اللي يحصل؟ ما هي وظائف ال complement في التخلص من ال bacteria؟
 ١- يعملها lysis.
 ٢- يعملها clearance
 ٣- يعملها opsonization
 ٤- mediate the inflammatory reaction بيعت macrophage و ينشطها مش ديه وظائف ال complement؟
 مهما كان ال complement pathway لما يوصل لـ C5b و ٦ و ٧ و ٨ مش بيعمل main attack unit -اه
 طيب و C3 مش بتساعد ليه ال opsonization؟
 طب و ال الهات اللي اتكونت؟ ال 2a,3a,4a,5a مش anaphylatoxins
 و بيعتوا يطلعوا histamine و يجيبوا يعملول حشد لل macrophage and leukocytes
 صح ولا غلط؟ مش كل ده مراجعة يبقى ديه ال innate mechanism بتحميني من ال extracellular bacteria. طب و ال acquired mechanism؟ ايه ال specific mechanism اللي هتشتغل دلوقتي؟

B. Specific immunity

• Humoral ال humoral هي الاول ليه؟

ال organism قاعد بره ال cell و ال antibodies ديه بتبقى soluble glycoproteins
 يعني هتسرح برده بره ال cell يقابلوا بعض extracellularly يبقى فيه accessibility
 يعرف ال antibody يوصل لل extracellular organism و يتعامل معاه.
 اهو بص كده في كلمة عندك ارجو تبروزها او تلونها او تكتبها في الهامش مرة اخرى عشان
 دائما هسألك في ال MCQ في الحنة ديه عن مين هو ال main كلمة the main مين هو

الmain immune mechanism against the extracellular mechanism؟ هو
 مین؟ هو الhumoral هو الantibody هتلاقي كلمة main مكتوبة بخط bold تقيل كده
 بروتها و لونها عيد كتابتها في الهامش عشان تفكر ان الكلمة ديه مهمة.

(the main protective specific immune response against extracellular
 bacteria is humoral immune response).

ليه هي الantibodies هتعمل ايه؟

مین يفكرني بالfunction of antibodies ضد الextracellular pathogens؟

chapter 16 يا ولاد اللي محضروش مذاكروش مدخلش ده ميخفش.

قلنا الantibodies بتخلصنا من الorganism بـ 5 different function:

(1) agglutination

يعني نعمل clumping تروح ماسكة الorganism مع بعض و تعمل كتلة كده تقوم
 بعمل وظيفتين:

١- تمنح الspread of the organism لما انا احاطت bacteria كده و اشبكهم في

بعض و اعمل clumb يبقى الorganism مش هي spread.

٢- يبقى سهلت عمل الphagocytic cells ليه؟ هيجو يلاقوا كتلة يقوم شافطينهم

مرة واحدة فكرتكو بايه؟ زي لما بنكنس نلم كل الكنس في حطة وحدة و نروح شايينه

بجروف واحد فلما بقبض على الextracellular organism و اجمعهم في clumb

فيجي الmacrophage تشفطهم مش كده؟ يبقى ده الagglutination.

(2) طب و الneutralization يعني ايه؟

لو مسكت في الbacteria همتع انها تروح تمسك في الreceptor بتاعتها يبقى منعت

الinfection و لو مسكت الtoxin اللي طالعة من الbacteria همنع انها تروح

برضو تعمل action يعني لو انا عندي antibodies ضد الB component فاكرين

الAB structure function model بتاعت الtoxin؟

لو انا عندي antibody ضد الbinding subunit ما الantibody هيمسك في الB

component و يمنعها انها تمسك في الreceptor يبقى منع الtoxin انه يشتغل

مش كده؟ يبقى الantibodies ممكن تعمل neutralization يا اما الorganism يا

اما للtoxins بتلته. ادي الneutralization.

(3) الopsonization

الantibody لما يمسك في الorganism من الناحية ديه بديله بيمسك في

الphagocytic cells يبقى عمل الbinding يبقى سهل البالع بالFc portion

بتاعته. ديه اسمها الopsonization اللي هو خلا الphagocytosis اسهل

(facilitated phagocytosis).

(4) يبقى الرابعة لما الantibody يبقى يمسك في الorganism بيعت كانه الفرع (العريس

و العروسة) و بيعت يجيب المعازيم يعني بيبين الcomplement

لحد منوصل للي انتم عايزينه من 5b ل 9 يبقى من pre-attack unit يعملوا ايه؟

- cytolysis.

طب و ال3b يعمل برضو نفس ال sequence بتاعت ال complement يعمل
 opsonization يحصل clearance او ال A fragments يعملوا inflammation
 يبعثوا يجيبوا macrophage.
 طب فاضل وحدة قلنا ال ADCC لا تعمل ضد ال bacteria انتبهوا ايها السادة يبقى انا
 هستفيد من ال antibody ب 4 functions من ال 5:
 opsonization و activation of complement و agglutination و
 neutralization
 لكن ال ADCC لا تعمل ضد ال extracellular bacteria.
 ده mechanism قوي بتحتفظ بيه لل tumors و ال viral infected cells لكن
 ال extracellular bacteria ديه عبيطة ده انا اقبض عليها بسهولة بال phagocytic
 cells بال complement ادمرها و بال neutralization اوقفها عند حدها لكن خلي
 ال ADCC للحاجات الاخطر و الاقوى.

سؤال بقى مهم:

لما ال humoral هى ال main immune mechanism ضد ال extracellular bacteria اما
 ال cell mediated ملهاش دور؟

• T Cell response

ليه دور انا بتكلم عنه عنواني extracellular bacteria هاه ايه الدور اللي ممكن تلعبه ال cell
 mediated immunity against the extracellular bacteria؟
 لو ال extracellular organism اتبلع هيتبلع جوه ال phagosome و هيتعامل معاملة
 ال vesicular pathogen و ال vesicular pathogen بيبقى presented على انهى class من
 ال MHC؟ على class 2 و class 2 بيعت ينده ال T-helper cells لما ال T-helper يجوا عندهم
 طريقتين:

١- و النبي و النبي تخليكي ليه تخليكي نبقي ١ و لا ٢؟ ٢ .. و ١ لأ لي؟
 لحظة بس يعني ينفع لما ال T-helper cells يجو و يشوفو ال antigens بتاعت
 ال extracellular bacteria ينفع يتحول ل ١؟ - ينفع و ينفع يتحول ل ٢؟ - ينفعو في الحالتين
 هنستفيد.
 بصوا ركزوا بقى نبدأ بالاهم.

- لو اتحولوا ل ٢: هي 4,5,6,10 interleukin ي produce ال B lymphocytes و
 يخليهم يبقوا ال plasma cells و يطلعوا ال antibodies ال T-helper cells هنا مطلوبة عشان
 تساعد ال production of antibodies اللي هو ال main mechanism.
 - طب و لو راحوا باتجاه الانهم يبقو ال T-helper 1؟
 هيطلعوا ال cytokines ي activate ال macrophage و يحشدوا ال macrophage و يعملوا
 ال inflammatory reaction يقوموا يساعدوا ال phagocytosis اللي هى برضو وحدة من
 ال main innate mechanism.

يعني ال T-cell response دورها هنا اسم على مسمى helper:

يعني يا innate help يعني يزود ال phagocytosis. يا ي help ال B يعني يزود ال humoral و الاتنين 2 mechanisms مهمين جدا ضد ال extracellular pathogen. انتهى ال innate immunity against extracellular bacteria. نلخص.. ثاني معلش عشان الضلعة و الكتاب اللي مش موجودة و السكرين اللي مش باينة.. - ال extra يعني organism بيعيش و ي replicate و ي survive بره ال cell. - أشهر الامثلة ال pyogenic cocci و ال enteric bacilli. - ال immunity against the extracellular pathogens هما innate و acquired. - innate حاجتين phagocytosis و complement. - complement بطريقتين مش بثلاثة: ال lectin و ال alternative. طب و ال acquired ال humoral هي ال main response و ال antibody يقدر يعمل اربع حاجات من الخمسة اللي ال antibodies بيعملوها: (agglutination, neutralization, complement) activation, opsonization مبيعملش ADCC هنا في الحالة ديه. - طب و ال T-cell response ؟ ال T-cytotoxic cells ملهاش دور امال ال T-helper ليها دورين:

يا تبقى ١ : و ال activate ال inflammatory reactions و ال phagocytosis و ال intracellular killing

يا تبقى ٢ : و تساعد ال B lymphocytes انها تطلع antibody يعني هي اللي تديني ال help اهم response و هو ال humoral immune response.

-ماذا يحدث لو ان الشخص تعرض ل intracellular pathogen؟ ديه قصة ثانية بقى..

ال intracellular pathogen تعريفها هو ال organism اللي يقدر ي survive و ي replicate حتى بعد ما يتبلع جوه ال phagocytic cells ثاني ال organism اللي يقدر ي survive و ي replicate و حصله ال phagocytosis اديني مثال: ال T.B و ال Leprosy عيلة ال mycobacterium بشكل عام.

ايه هي؟ نبدأ بال innate برده. هاه نبدأ بال innate قبل ما نقول ال natural killer ما تيجي نشوف ال macrophage برده. لحظة بس.

ال macrophage هتبلع ال intracellular pathogen لكنه هي escape بال degradation و هي resist ال intracellular killing زي ال T.B تخيل و انا بكلم كده دلوقتي انه في ال macrophage و بلعت T.B هتحاول تقتل شوية لكن الباقي؟ هي survive و يكتروا و يعيشوا و ي replicate و يقوموا ال intracellular killing و يقوموا ال degradation by the phagocytic cell تقوم تستنتج ايه سعادتك؟

ان ال innate immunity against intracellular bacteria is usually ineffective يعني ايه؟

يعني يا اما ال organism ي survive و يقاوم ال killing.

والعيان يتحول chronic

-يا اما حتى لو خف والاعراض راحت يحصل recurrence والاعراض ترجع تاني

دا يطمعنى انى اسالك

: give reason

ليه دايما ال intracellular bacteria بت tend to cause chronic infection ؟

لانها هت resist ال degradation فى ال phagocytic cell وحت survive وت resist ال intracellular killing فالبشكل دا تقدر تعيش for long period وتبقى chronic او ت recur after cure سهله ؟

-يعنى ال innate immunity بتبقى infective

مين فيكم قال ال natural killer ؟ الله ينور عليك بصوا بقى هنا بداتوا تشوفوا الحته دى جاييلك رسمه افكرك بيها

ال macrophage اهى بلعت ال TB اهو ← جت تقتلع معرفتش ← راحت عامله ايه ؟
راحت مطلعاه interleukin 12 اسمه ← راح رايح لل natural killer ← راح مخليهم
يطلعوا شويه gamma interferon عشان ي activate ال macrophage

يبقى تانى line فى ال innate immunity اهو قدامك اهو: لما ال macrophage فشلت فى القضاء على ال TB حبت تشوف حد يعملها activation

طبعا ال T helper 1 ممكن لكن احنا فين وال T helper 1 فين ؟
دا لسه على ما تفوق وتيجى تشتغل تكون الدنيا خربت ما تيجى اشوف حاجه سريعه جانبى معايا فى نفس المجموعه (ال innate cell) استلف منها حاجه تعملى activation تروح ال macrophages رايحه لل natural killer

ها ما لاقيش عندك حاجه تنشطنى ؟
اها عندى شويه gamma interferon بس شويه قليلين
يقوموا يروحوا لل macrophage يعملولها activation صحيح ويخلوها more efficient in killing intracellular pathogen

بس مش بالصورة الكافيه برضو اللى هي ..

بس رايك انها طلعت بردوا حاجه فعاله ومهمه .. ليه ؟

كده خلص ال innate immunity بس هنبدا ال acquired بنفس الصورة ايه اللى هيحصل ؟

Specific Immunity -B

ال macrophage لما عرفت تقتل شويه bacilli من دول وان لسه still فى bacilli بتقاومها قالت بس ال natural killer دى كتر خيرها اهي حاولت لكن كذا القصة خرجت عن ايدى ال innate immunity ما تيجى ابعت اجيب ال acquired اجيب ال acquired ازاي ؟

تروح شويه ال antigens الى اتقتلوا دول تروح وخداهم مركزاهم حطاهم على ال surface مع ال class 2 of MHC وتحت كتر على قد ما تقدر ... كتر كتر طبعا لما ال يتحت على CLASS 2 معناها ان الخلية الى حتيجي لازم يكون عندها CD4 يعنى الى الخلية الى جايه كان اسمها T helper cell اتعرفت على كميته ال الكثير وبعدين سالت بقى

-انتو ندهتوا عليا ؟ اه

-يعنى جاييني على مملى وشى ؟ اه

-طب ليه عايزنى ابقى ايه يعنى ؟ عايزنى اعمل ايه ؟

قامت ال macrophage قالتها بصى ؟ شفتى الى حصلى ؟

راحت مطلعته interleukin 12 شويه ال interleukin ١٢ الى راحوا ينشطوا ال natural killer

شويه منهم راحوا ينشطوا T helper وبعدين قالتها يعنى ايه يعنى ؟

ايه الى حصل فهميني القصة

قالتها : بصى والله لما دخلنى organism وقاوم ال killing بعت لل natural killer راحت مطلعته شويه gamma interferon

قالتها : ايه ال gamma interferon دا ؟

قالتها : اهو اورىكى شويه خدى اهو بصى دول شويه من الى بعتهملى اهم دى حاجه اسمها gamma interferon اهي انا عارف بييجيوا الاسم دى مين اهي يا ستى دا الى بعتهولى اهو

قامت كذا ال T HELPER شافت ٣ حاجات :

-شافت ال large quantity of antigens على سطح ال macrophage

-شافت interleukin 12

-شافت ال gamma interferon

قالتها : طب وشويه ال gamma interferon الى بعتهملك دول دا حاجه كويسه ولا لأ ؟

قالتها : لاء كويسه والله بس هيا بعتهلى شويه صغيرين مش كفايه

قالتها : طب لو على كذا نبعثلك كتر منهم

راحت ال T helper cell اصيحت T helper 1 مكنتش تعرفها وراحت مطلعها gamma interferon . full activation بكميات كبيرة جدا يبقى عملتها

يبقى مين هى ال main immune response ،
ال main immune mechanism against intracellular bacteria .

-يبقى ال specific immunity حنبدا بال T lymphocytes

• ال T cell response هيبقى الهم وادى القصة :
ال macrophage هيا ال present ال antigen على سطحهم مع ال class 2 of MHC ← هيبعتوا يجيوا
ال T helper cell وهما لسه undifferentiated ← حيدوها 2 stimuli جداد كمان شويه من ال
interleukin 12 مع شويه من ال gamma interferon اللى طلعا من ال natural killer cells ← يقوم
ال T helper 1 تبقي T helper 1 ← ودا يخليها ت produce more gamma interferon و more
cytokines عشان ت activate ال macrophage وتخلصنى من ال organism .

-العيان دا جاله ايه ؟
يا ولاد ارجو التركيز

العيان دا يا ولاد جاله cell mediated immunity
mediated. بال T helper 1 ال T helper 1 ت activate ال macrophage دا يبقى اسمه cell
mediated immunity بس للاسف بقى ال macrophage اتعصبت اوى او حسنت بقى بالحمايه
فاتفرغت اوى وراح مطلعها its own cytokines فى المنطقه

ماهو معنى انها بقت activated؟

- يعنى هنحسن ال fusion ما بين ال phagosome وال lysosome ، هنزود ال fusion ما بين ال
phagosome وال lysosome ادى واحد
- وهنزود ال oxygen intermediates ال nitric oxide وال super oxide وخلافه
- هنزود ال products بتاعت ال macrophage
- هنزود ال cytokines production by macrophage فى المنطقه تقوم ال cytokines لما زاد عن
حده تعمل ايه ؟ يعمل damage لل normal tissue اللى موجوده فى المنطقه

يعنى المريض دا جاله good ايه ؟

- immunity بس مصحوبه ب hypersensitivity اللى هو delayed .
- المريض دا جاله good immunity مصحوبه ب hypersensitivity reaction اللى هو delayed او
cell mediated hypersensitivity او ما يعرف ب type 4 hypersensitivity

فى هنا ناس بقى تقولك ليه كدا يا ربى ؟ يعنى ايه يا بنى ليه ؟

كدا يا ربى ؟ دا ربنا اداك نعمه ربنا حماك من ال organism اللى كان هيعيش ويتنشر فى جسمك دا ...

يقولك ما هو ال damage اللى حصل دا نيجه ال hypersensitivity ... يعنى ايه ؟ يعنى بلاها
hypersensitivity ؟ بلاها immunity ؟ .. ممكن واحد يقولك اها يا عم كان بناقص ال
hypersensitivity وال immunity اللى عملتلى المشكله دى ... اقولك : طيب ايه رايك لو مريض عنده
AIDS ؟؟ يعنى معندوش cell mediated immunity خالص ال T helper cell انتهوا والمريض دا
اعرض لـ TB ومش هيجصل hypersensitivity ال TB حيه disseminate ومش هيلاقى حاجه توقفه
عند حده وهينتهى المريض دا fatally .
هيموت هيجيله حاجه اسمها TB military disseminated ، overwell من ال TB ، which is
fatal يبقى نحمد ربنا على شويه ال damage ولا لا ؟؟

-بلاش يا سيدى ... نروح لـ extreme التانى ... دا انا هقولك حاجه ، والمثال بتاعها ال leprosy لو ال
response حصل غلط كنت هتشوف ايه اللى هيجصلك فاكيرين فى chapter 8 لما خدنا ال immune
response لـ leprosy ؟
اخدنا ايه بقى ... بص كدا معايا ركزوا اوى فى دى اللى مفهماش من شابر ٨ يفهمها هنا

ادى macrophage اهى -العيان اتعرض لعرض لـ mycobacterium leprosy اهو -وينفس
الطريقه ال mycobacterium leprae زى ال mycobacterium tuberculosis حيه resist ال
intracellular killing -تقوم ال macrophage تعمل نفس اللى عملته تبعت لمن ؟ لـ natural killer
تبعتها بايه ؟ -الرسول اللى هيبعت الرساله هو ال interleukin 12 -الحقيني تروح ال natural killer
cell مطلعته شويه gamma interferon فى محاوله activation of macrophage -يبقى كدا ال
macrophage تقدر تقتل شويه bacilli حلو لكن الباقيين عايشين وبيقاوموا
تروح عامله ايه ؟ تروح ال macrophages تقولها اما ابعت اجيب الكبير بقى -تاخذ على قد ما تقدر من ال
antigen وتروح حطاهم على سطحها مع مين ؟ طالما ال antigen كان vesicular يتحط مع class 2 of
MHC -يبقى دا بيعت بنده على مين ؟ على ال T helper -ال T helper لما بييجوا لاول مره فى ال
response جاين وهما لسه اسمهم T helper zero ، undifferentiated ، لا لسه 1 ولا لسه 2 ايه
اللى جابهم ؟ شافوا ال antigen محطوط مع class 2

شافوا المنظر دا ب CD اسمها CD4

قاعده ٨ بتقولك دايما 2×4 ب 8، والـ 1×8 بتمانينه

يعنى لو ال antigen اتحط على class 2 بيعت لـ CD4 اللى هيا T helper
ولو اتحط مع class 1 بيعت يجيب CD8 اللى هى T cytotoxic
القواعد اللى خدناها فى ال basic immunity
طيب لما جت ال T helper cell وهى مش عارفه احنا عايزنها تبقى 1 ولا 2 ؟

قامت ال natural killer cell ، ال macrophages ادتلها شويه interleukin 12 ايضا ال natural

killer cell بعثتها شويه gamma interferon برضو اهو ، يبقى كذا ال T helper شافت كام

stimulus ؟ ٣ ، دا اللي يخليها تبقى 1

-شافت large doses of antigen

-شافت interleukin 12

-شافت gamma interferon

فهمت ان ال message المطلوبه انها تبقى T helper 1 ... بدافع ايه بقى ؟

انها ت produce كل ال cytokines الى تقدر عليها ... تطلع gamma interferon بكميات كبيرة

تطلع tumor necrosis factor وتطلع interleukin 2 قوم ت activate ال macrophages

ال macrophages تبقى activated زى ما حصل فى ال TB بالظبط قدروا يموتوا المزيد من ال

bacilli ؟ اه ويسيظروا على ال infection ؟ ايوه .. وكذا بقى ال mild-leprosy

وبقى يشبه الى حصل فى ال TB فسميناه tubercloid leprosy (TL)

ال T.L. يعنى tubercloid leprosy حصل response شبه الى بيحصل مع ال TB .. بقى ال under

control بقت ال bacilli الى فى المنطقة few bacilli وسيظروا على ال infection حلو ، لحد كذا

جميل

مش عاجبك ان حصل شويه hypersensitivity ؟

طب شوف لو كان ال response حصل خطأ .. بص جنبها اهو .. هرسملك جنبها ماذا لو حصل

response خاطى ؟؟

ايه بقى ؟ ادى ال macrophage بلعت ال bacilli وال bacilli قعدت تقاوم ال killing نفس الكلام

تبعت لا natural killer ... وال natural killer طلعت gamma interferon ورغم محاوله ال

activation of macrophage الا انها قتلت كميته قليله من ال bacilli فيادوبك الى قدرت تحطه على

سطحها كميته قليله من ال antigen .. مش antigen كثير زى هنا .. استمرار ال infection نشط ال

inflammatory reaction

قامت جت خليه تتدخل اسمها mast cell .. ال T helper جت تشوف ايه الى حصل قامت لقت ايه

فى منطقه ؟

1-لقت كميته قليله من ال antigen ادى واحد

2 - ال mast cell طلعت interleukin اسمه interleukin 4 ادى اثنين اهو

3- ال T helper يشوفوا كميته صغيره من ال antigen .. و interleukin 4

بدل ما شافوا large dose و interleukin 12 و gamma interferon يقوم يوصلهم message

خاطئه اهو ... وال response خطأ تقوم ال T helper 2 تصبح T helper 1 مش T helper 1 .. فهمت

بقى الفرق بين 1 و 2 ؟

-تقوم 2 عارفه سكتها .. 2 بت activate ل lymphocytes b عن طريق cytokines او مجموعه من ال cytokines اسمهم 4-5-6-10 interleukin

تقوم ال B lymphocytes تطلع antibodies (تبقى plasma cell وتطلع antibody)

وهنا يبقى ال response فاشل زى قلته ، طب ليه ؟ لان ال antibody ملهمش حكم على ال organism بيستخبي جوا ال cell .. لا ما هيعرفوا يخشولوا ولا ال organism عاوز يخرج دول قاعدين برا ودا قاعد بي replicate جوا :

١-محصلش control لا infection ادى واحد

٢-ال organism كتر بقى فى large number of bacilli فى ال site of infection

يقوم دا بيقى اسمه leprosy على حق بقى .. leprosy بتاع بلده بقى lepomatous leprosy

اذن فى ال leprosy عندى 2 clinical forms والسبب هو ال immune response

-يعنى دائما بنعلمك احمد ربنا على اللى انت فيه بردوا مازالنعمة بص للاسوا منك بص لواحد معندوش immunity خالص : يحصله disseminated infection تودى بحياته

بص لواحد ال response عنده خطأ وشوف ايه اللى كان ممكن يحصلك ؟

بص للاتنين وتوقع سوالفى الامتحان قارن.

يعنى ان مكانش عجبك انك تبص عليهم على انهم نعمه وتحمد ربنا هنشوف ايه اللى هيجصلك فى المتحان كمان ... قارن بين tubercloid وال lepomatous leprosy ؟ ودا فى شابتر ٨ بتاع volume2 نقول تانى

١- regarding ال immune response دا (يقصد ال tubercloid) اسمه cell mediated response هو ال predominant لكن دا النهايه طلع antibodies (يقصد ال lepomatous)
humoral immune response= ادى

	Tubercloid	lepomatous
1-Regarding immune response	Cell mediated immune response هو اللى predominant	Humoral immune response النهايه طلع antibodies
نوع ال T helper اللى اشتغلوا 2-	T helper 1	T helper 2

3-Cytokine profile	ال T helper طلعت Gamma interferon Interlaken 2 Tumor necrosis factor يقوم دا يعمل activation لل macrophage	ال 2 T helper بتطلع interleukin 4-5-6-10 دا يعمل production لل antibodies
4-lepromin test	هنا حصل T helper1 يعنى حصل cell mediated cell mediated و immunity hyper sensitivity (positive)	محصلش cell mediated immunity (negative)
5- histopathology Section	Large number Abundant bacilli ال fibrosis يبقى قليل لو حصل	Few bacilli casation massive هنا و fibrosis حوالين ال lesion مش كدا ؟
6-progression Outcome (lesion)	Mild macular lesion	Severe – nodular lesion
7-prognosis	better	Bad prognosis

ال-lepromin test يشبه ال tuberculin يعنى test # بيدور على cell mediated immunity و hypersensitivity

-شفت خطأ ال response ادى لايه ؟ ...

طيب على الهامش بقى .. بعد ما خلصنا ال cell mediated ال هى ال main صح ؟ نستنتج من اللى فات دا ان

ال **antibody mediated immunity دورها ايه ؟**

يعنى لو مريض اصيب بال T.B يكون antibodies ولا ولا ؟ ممكن بنلاقى مرضى كتير عندهم T.B عندهم antibodies ضد ال mycobacterium tuberculosis لكن الحكم هو مش بيكون ولا لا ؟ .

الحكم هو يعلب دور ولا لا؟؟

ال antibody ملوش دور ضد ال intra cellular bacteria ؟؟ علل

-لأن ال intracellular bacteria بي find a hidening space بيلاقوا مكان يستخبوا فيه
ويصبحوا inaccessible يعنى لا يمكن الوصول اليهم inaccessible لل antibodies ..
حمدا لله عشان الحته اللى جايه دى مهمه

لا هما بيروحوا لل antibodies ولا antibodies بيروحلهم

ال immunity to intracellular bacteria مراجعه سريعه

ال intra cellular bacteria كتعريف هو ال bacteria which can survive and replicate ..

ايه رايك لو قولتلك

قارن بين ال immunity to extra bacteria وال intracellular bacteria ؟

ملامح المقارنه واحده واحده

	extracellular	Intracellular
1- defenition	دى ت survive و ت replicate Outside the cell	دى ت survive و ت replicate Even جوا ال phagocytic cell
2- examples	Pyogenic cocci	mycobacteria
3- innate immunity	ال effective-phagocytosis واحد من ال main innate mechanism وبيقدر ال bactericidal effect وال phagocytic cell خلصنى من ال extracellular pathogen	لكن هنا بيقى ineffective ويميل الى انه بيقى chronic
	اللى يساعد ال phagocytosis هو ال complement كان نمرة اثنين فى ال innate immunity	اللى يساعد ال phagocytosis و ال natural killer cells عشان تطلعها شويه gamma interferon

	humoral ال antibody ال هو ال main specific response	يوجد ال antibody ضد ال intracellular bacteria فى العديد من ال infection لكن ايه بقى ؟ ال organism can find a hiding space humoral immunity does not play a role against intracellular pathogen اما مين يبقى ال main immune response against intracellular pathogen ؟ Cell mediated response in the form of T helper 1 هى الانسب
--	---	---

ليه ال T helper 1 response هى الانسب ؟ لانها هتطلع cytokines

ت activate ال T helper تقوم تطلع cytokines ت activate ال macrophage فال macrophage كدا
تبقى

More efficient in killing the intra cellular pathogen

ادى ال macrophages شمت ريجع ال intracellular pathogen الى جاي اهى - الحقونى - تقوم
مطلعه ال interleukin 12 - يروح لل natural killer - تروح مطلعه شويه gamma interferon فى
محاولة ل activate ال macrophages بس ما بيحوقش اوى - تروح بصوا نادهه على مين ؟ تبعت تنده
على ال T helper - تندهلها بايه ؟ بشويه interleukin 12 و gamma interferon - تقولها والنبى
عايزاكى تبقى T helper 1 اهو عشان تطلع الزيد من ال gamma interferon تقومى تعملى
activation بقى مطبوط

تمام ؟

Immunity to microbes & tumor immunology

ادى ال Th-1 response طب و بعدين لو مكانش effective بقى هيقوم يحصل زى ال leprosy يحصل
lepromatous leprosy و تعالى نقارن

	Tuberculoid leprosy	Lepromatous leprosy
Regarding immune response	Cell-mediated	Humoral
T-helper	Th1	Th2

Cytokines provided	IFN- α , IL-2 , TNF- α	, IL-10IL-4 , IL-5 , IL-6
Result	Macrophage activation	Antibodies production
Lepromin test indicate cell mediated& hypersensetivity	positive	negative
histopathology	Few bacilli & few caseation & fibrosis around lesions	Abundant bacilli and massive fibrosis
Progression and outcome	Mild macular lesion and minimal nerve affection	Severe nodular lesion and massive nerve affection
prognosis	Better	bad
	slope slowly progressive	aggressive

What about immunity to virus ?

تعريف ال virus ؟ viruses are obligate intracellular pathogens
 ال virus لما بيخش الخلية بي replicate فين ؟ يا شباب دي خلية اهو ال virus دخل اهو ال virus بييجي
 ي attach و ي penetrate و هو بي penetrate يابيش بال capsid يا حتى كمان بيزق قدامه بال
 endocytosis حته من ال membrane و بعضكو حتى لما خدنا الكلام ده في ال HIV قالى طب ما
 الفيروس داخل جوه vesicle اهو اه بس علطول يروح عامل uncoating يكسر ال membrane اللى
 حواليه كلها و يتحرر ال DNA بتاعه او ال RNA بتاعه في ال cytoplasm عشان كده يابيعيش
 cytosolic يعنى في ال cytoplasm ، كلمة cyto يعنى خلية و sole يعنى solution اللى هو
 ال cytoplasm فلما يعيش في ال cytoplasm و ي replicate في ال cytoplasm يبقى لما الخلايا تيجي
 تتعامل معاه تتعامل معاه على انه cytosolic pathogen يعنى لما تيجي تحطه على سطحها
 ال cytosolic pathogen يتحط مع class 1 MHC مش مع class I و class II لا يتعامل إلا مع ؟ 1*8
 يتعامل مع ال T cytotoxic cells اللى هما عليهم CD8 يبقى 1 MHC يتعامل مع CD8 احفظ جدول
 ضرب 8 (1*8) و ال class II يتعامل مع CD4 (2*4) برده ب 8

يبقى ده بداية مهمة بس تعالى قبل ما نروح لبقية التفاصيل نستعرض الموضوع ال viruses ال obligate intracellular pathogen بيعيشوا فى ال cytosole يبقى ال antigens بتاعتهم هتبقى presented على سطح ال antigen presenting cells مع ال class MHC I و عشان تتقدم لل T cytotoxic cells طيب الغالبية فى ال viruses بي replicate و يكسروا الخلايا و يخرجوا لكن خد بالك فى معلومة مهمة اوى بعض الفيروسات لثيمة اوى ناوية تقعد بص الملحوظة دى مهمة بروتينها عندك certain viruses بي remain inside infected cells وبيقعدوا ي replicate من غير ما يعملوا lysis و اللى مش هيعمل lysis مش هيجر extra cellularly مش هيروح علشان ي infect خلايا تانية بس يعنى طول ما هو قاعد كده فى اى وقت هيكمل ال replication و يخرج بقى فى غفلة من ال immune system هنا هيجى دور مهم جدا لل T cytotoxic انها تقتل ال infected cells و هو ال virus جواها من غير حتى ما يكسرها و يخرج هتشوفوا ازاي حالا و تكسر ال DNA

ايه رأيكوا فى ال innate immunity ؟

نبدأ بال NK cells لو تفتكروا فى ال general قولنا ال NK cells مهمين جدا فى حرب ال tumor و ال viral infected cells و كان زيه فى هذا الشأن زى ال T cytotoxic بس كان فى فروق حاطينها لك فى جدول ؟ ال NK بتشتغل non-specifically لكن ال T cytotoxic بتشتغل specific دول محتاجين ال MHC انما ال NK لأ ، دول بيشتغلوا بدرى فى ال innate immunity لكن ال T cytotoxic بتشتغل late فى ال ، acquired immunity يعنى انت عايز تقولى ان ال NK مهمة جدا واحدة من ال main immune mechanism against viral infection و خصوصا early after infection قبل ما ال T cytotoxic يبقى ليها وجود

يبقى واحدة من اهم الخلايا اللى هتضرب ال virus infected cells بدرى بدرى هى ال NK cells ، early اى بروز الكلمة دى early in the course of infection ليه ؟ لانها innate cell مش محتاجة ال MHC restriction بتشتغل non-specifically اول ما تشوف خلايا جواها virus تتخلص منها فى الحال

طب قدر كسلت ؟ يبقى عايز واحد ينشطها مين بيشتغل معاها فى ال innate و بالمره ينشطها ؟ Type I interferon بشقيه بنوعيه انتو عارفين Type I له نوعين α و β و هم produced by virus infected cells بيعمل ايه type I interferon ؟ بياخد بعضه جرى على الخلايا ال normal و يوصل لهم رسالة الحقوا ده فى فيروس فى المنطقة

تقوم الخلايا اللى اتبتهت تصنع بروتين يروح يستخبي ورا ال ribosome يقوم ال virus ي attach يسيبوه ، ي penetrate يسيبوه ، يقلع ال coat يسيبوه ، يقعد فى ال cytoplasm يسيبوه ، يعمل ال m-RNA يسيبوه ، يروح على ال ribosome علشان يترجم يروح طالعه البروتين اللى ورا ال ribosome و يخضه يبقى يمنع ال viral replication

يبقى ال Type I interferon بشقيه بنوعيه ال α و ال β يروحوا ينبهوا الخلايا و يخلوها فى وضع اسمه antiviral state يعنى يخلوها تتدخل و تمنع ال viral replication و عشان كده اتسموا interferon

عشان بي interfer مع ال viral replication يمنعوا ال viral m-RNA من انه يترجم و يعمل viral protein طب دى واحد .

اتنين بي activate macrophage بي activate NK cells اهو ،
ثلاثة فاكيرين بيزودوا ايه بيزودوا ال expression بتاع MHC I يعنى لو class I قليلة بيزودوا class I على سطح الخلية علشان يسهلوا إن ال T cytotoxic ي recognize الخلية ال infected يبقى ال interferon بيعمل ثلاث حاجات ضد الفيروس لو تفتكروا شابر 15 بتاع ال cytokines كان فى اربع functions لل interferon ثلاثة منهم ضد ال virus والرابع ضد ال tumor ادى الثلاثة اللى ذكرناهم قبل كده يعنى احنا مش بنقول كلام جديد
ال interferon بيخلي الخلية فى حالة اسمها antiviral state يعنى تمنع ال viral replication ، ينشط ال NK cells اللى هو واحد من ال main mechanism against virus ويزود ال expression of class I علشان يحسن ال recognition اللى هنعرفه دلوقتى حالا

لاحظتوا حاجة فى ال innate immunity بتاعة كل التلات pathogen اللى فاتوا ؟ لاحظتوا حكمة ربانية جميلة اوى ؟

ارجع كده لل extracellular بص للحاجتين ال innate كانوا ايه كانوا phagocytosis و معاهم complement و ال complement كان من ضمن وظائفه انه ينشط ال phagocytosis يعمل opsonization و بيعت يجيب و ينشط طب لاحظتوا فى الاتنين اللى بعد كده كان ال macrophage ضعيفة تقوم ببقى معاهم NK cells تنشط ال macrophage لاحظتوا حاجة هنا؟ ال NK cells معاهم interferon ينشط ال NK cells ده ايه ده دى اكيد مقصودة ،
ارجعوا لكل innate فى التلاتة اللى فاتوا لما كان ال innate immunity ضد ال extracellular كان ال phagocytosis كان الحاجة الثانية اللى معاه تنشيطه ال complement ، ال intracellular بدأنا بال phagocytic cells لاقيناهم ضعاف مش نشيطين بعثوا جابوا ال NK cells تنشطها ،
لما روحنا هنا فى ال virus لاقيناها عادية مش متحمسة بعثنا جبنالها ال interferon I ينشطها واحد من ضمن ال actions بتاعته فدايما سبحانه الله فى ال innate immunity
ال different component against any pathogen بيتعاونوا فيما بينهم عشان يدونى افضل أداء ليهم ، ليه بقى افضل أداء ؟ عشان لو قدرنا يخلصونى مش لازم ابعت اجيب ال acquired و لو مقدرتش ؟ اللى مالوش كبير يشتري له كبير مش كده

لو منجوش فى القضاء على الفيروس يبعثوا يجيبوا ال specific immunity

ياترى ال antibody يبقى ليهم دور هنا و لا مالهوش ؟
ليهم دور قبل ما الفيروس يدخل الخلية و لو خرج فى سبيله للانتشار يعنى ايه ؟ لو فى خلية لو ده فيروس عايز يدخلها لو ال antibody مسك الفيروس هيمنعه من انه يمك فى ال receptor و يتعمل له neutralization يبقى منعه من ال infectivity ادى واحد
و لو الفيروس نجح فى الدخول جوه الخلية و خرج several copies يبقى دور ال antibodies انهم يمسكوا فى ال viruses يمنعوا ال spread تعالى رايح فين

ال Humoral immune response هتبقى مهمة و بتلعب دور يعنى مكتوب لك important بس لسه موصلتش لل main على فكرة لسه موصلتش لأهم response طب دورهم ال important فين ؟ انهم يمنعوا ال virus انهم ي enter الخلايا او بعد ال release و يمنعوه من ال spread حلو يبقى ال antibodies تقدر تعمل ايه ضد ال virus واحدة حكتها لك اهي لو ال antibody مسك في ال virus و منعه من ال attachment يبقى عمله ايه neutralization ، طب و لو مسك في ال virus و بعت ي activate ال complement و بعتنا نجيب المعازيم complement نمرة 1 , 4 , 2 , 3 , 5 , 6 , 7 , 8 , 9 من ٥ ل ٩ بيعملوا membrane attack complex يضرب ال virus بس بشرط انه يكون enveloped virus عشان نقدر نحفر في ال lipid و نفرق ال envelope يبقى ال virus اصبح مش infectious يبقى ممكن ن fix ال complement و ن activate ال complement و ساعتها ممكن نعمل opsonization منا لو ده ال virus و ال antibody مسك فيه كده ما نبعت نمسك في macrophage و نبلع ال virus بال macrophage يبقى انا عندى ال antibody الاول بيشتغل ب 3 different mechanism

١- virus neutralization ال antibody يمسك في ال virus و يمنعوه من ال attachment

وال infection

٢- opsonization

٣- لو عمل complement activation يعمل lysis لل virus خصوصا اللى عنده lipid envelope الكلام ده يحصل فين

ما دام انا عايز تمنع ال entry of the virus طب منا ممكن استقبله على السطح ب secretory IgA ده very important فانه يبقى موجود في ال mucus secretion و يتعامل مع ال virus بدري بدري كده و يمنعوه انه ي colonize او ي recognize و ي attach و ي enter صح طب و لو الفيروس كان دخل يتعامل جوه الجسم أثناء مرحلة ال viremia ال IgM و ال IgG اللى يتعاملوا معاه و يمنعوه من الوصول لل target و ال attachment لل target

افكرك بحاجة احنا خدناها ؟ دور ال IgA more important فين و ال IgM more important فين كانت نقطة ال comparizon فين الفرق ده خدناه فين

ال الفرق بين ال local و ال deep viral infection ، في ال local viral infection لما فيروس زى الانفلونزا يجى على السطح كده و مش ناوى يكمل و كان هيعمل infection at the point of entry كان بيطلع له secretory IgA يتعامل معاه و يعمل له viral neutralization لكن في ال deep viral infection لما ال virus يبقى يدخل و ي invade و يروح ال blood stream يبقى احنا عندنا IgM و IgG يتعاملوا مع الفيروس و يمنعوه من الوصول لل target يعنى دى قايلينها قبل كده

طيب اومال مين اهم immune response ضد الفيروس ؟

ال T-cell response متزعم في ال T-cytotoxic ، بيعت اجيب بقى ال T-cytotoxic ازاي نرجع بقى للقصة الفيروس لما دخل جوه الخلية انا عايزة يتحرر و ي replicate في ال cytosole ، لما الفيروس هي replicate طب ما هو مامتش جوه ال phagosome مش كده اومال انا هعمل presentation ليه مش كمان لازم اقتل ال pathogen عشان أ represent طب لما ماقتلتش ال virus

هـ represent ايه ؟ فأنا هصبر عليه و هو بي replicate بيصنع ايه ؟ viral protein فهو بيعمل حنة protein رحت واخذها و حاططها على السطح فهو اللي جابه لروحه هو اللي بيصنع لنفسه فى الأول فكة بيعمل لى component رحت واخذ ال component طالما فى ال cytoplasm و حاططها على السطح مع class I MHC ايه اللي حصل ؟

جت الخلية اللي عندها CD8 و اتعرفت على ال virus antigen هو اللي هى T-cytotoxic و حصل القصة بتاعة انهم كتروا و بقوا activated و بقوا effector T-cytotoxic و يروحوا يدوروا على أى خلية infected بنفس ال virus و يعملولها killing بال apoptosis زى ما أخذنا بالتفاصيل و بال osmotic lysis ده انسب mechanism ليه ؟ عشان الفيروس كان ممكن يعيش و ميكسرش الخلايا و يخرج ادى واحد ،

و لو كان ناوى يكسر الخلايا و يخرج طب ما نلحقه قبل ما ي replicate قبل ما يبقى mature virus هاموت الخلية آه لكن بيدي زي ما قلنا مش بيد عمروليه بقى ؟ لما أموت الخلية اللي جواها فيروس كان ناوى يبقى 100 ...

كمان فى حاجة لما باضرب الخلية بال apoptosis بانشط عندها DNAase أقوم محلل ال DNA بتاع الفيروس أقوم ماسيبش فيروس يخرج عايش فيبقى أنا باموت الخلية و اموت ال virus اللي فيها و على فكرة ما الخلية دى لو somatic cell ممكن يحصلها regeneration و لو مش هيحصلها منا ابقى خلصت من خلية بدل ما اخلص من 100 بعد كده يبقى ده what's exactly needed عشان كده بص معايا السؤال ده جه MCQ كتير اوى انت عندك ٤ حاجات مهمين فى ال viral infection بس كل حاجة مهمة فى اتجاه بص كده

يعنى ايه T-cytotoxic cell is the main mechanism against established virus infection ، established ؟ يعنى فيروس already موجود جوه ال cells طب فى الوضع اللي الفيروس موجود فيه جوه ال cells طبعا ال antibodies ما الهومش دور و ال interferon بيشتغل على الخلية ال healthy عشان يحميها من ال replication يبقى ملوش دور مش كده ، و ال T-cytotoxic لانها specific هتروح تدور على أى خلية infected بهذا الفيروس يبقى دورها أهم خصوصا لو الفيروس ناوى يستخبي جوه الخلية طب واحد يقولى السؤال لو جه بقى دلوقتى ال main immune response against virus ؟ أكتب له مين ؟ ما يجيش السؤال كده لازم يحط لك شرط بص كده

١- the main innate early immune cells or response against viral infection قالى non-specific

و قالى early يبقى نتكلم عن ال NK cells

٢- the main specific immune cells against established viral infection يبقى ال T-cytotoxic

٣- main mechanism against virus before entry or after release يبقى ال antibody

٤- main protective mechanism for healthy cells from viral infection ال interferon

يعنى الأربعة مهمين بس كل واحد عارف دوره عارف اللي ليه و اللي عليه ، ال NK cells early فى ال response ، ال interferon يحمى الخلايا ال healthy ، ال antibody بيمنع دخول و يمنع الانتشار بعد ال release لكن اللي هيستنى أهم mechanism ضد ال established viral infection cells خصوصا فى ال viruses اللي مش بتكسر الخلايا و تخرج هو ال T-cytotoxic ، طب ال T-helper T cells يبقى ليها دور و لا لأ ؟

ليهم السؤال الى هقولهولكم كان هيبقى سؤال قوى اوى إذا كان الفيروس cytosolic و هيبقى expressed مع class I امال هأ activate ال T-helper ضد الفيروس ازاي ؟ بصوا الفيروس دلوقتى و هو فيروس على بعضه cytosolic و بي replicate حطيته مع class I صح؟ طب و هو بي replicate هيطالع ال products بتاعته الى هى حروف ال x دى يعنى hepatitis B مش قولنا و هو بي replicate بينتج hepatitis B surface antigen و يخرج به الخلية طب هذا ال viral product هيحصل له ايه ؟ هيحصل له phagocytosis بس المرة دى جوه vesicle اهو ببقى ال viral product مش هتبقى cytosolic هتتعامل فى الجسم معاملة إنها vesicular تقوم المرة دى تتحط مع class II مش مع class I أقوم أبعت اجيب ال T-helper ببقى أدى ال T-helper علشان محدش يقولى جت منين جت من ال viral products الى اتبلعوا و بقوا phagocytosed جوه vesicle و حصل لهم هذا ال expression ،

ال T-helper هتعمل ايه ؟ ده الى انتو قلتوه عن طريق ال production of cytokines الى اهمهم ال IFN- γ و ال IL-2 هأ activate ال T-cytotoxic cells و هأ activate ال NK cells بل إن فى معادلة بتقول IL-2 مع NK cells بيحولها لخلية اسمها LAK lymphokine activating killer cells

Immunity to Fungi

A- Innate Immunity

أهم حاجه ال neutrophils ، سؤال give reason ليه ال neutrophils مش ال macrophages ؟ ال neutrophils برده phagocytic cells بيبلعوا لكن بالاضافه لكده release antifungal substances يعنى طالعين بمنظرين ليهم اتين actions بيمنعوا ويموتوا جوه ويرشوا من بره fungicidal substances .

أمال ال macrophages ؟ ليها دور بس أقل لإنها بتبلع بس معندهاش fungicidal substances ببقى مين أولى هنا؟ ال neutrophils أهم من ال macrophages ، علل ؟ لأن ليها وظيفتين ضد ال fungus بتطلع fungicidal substances و بتبلع وتموت جوه لكن ال macrophages بتبلع بس.

سؤال جه give reason لافف شويه ، ليه مريض ال neutropenia بيبقى more exposed or more sensitive لل fungal infection ؟

لأن neutropenia يعنى عنده decreased number of neutrophils الى هى أهم خلية بتحارب ال fungus لأنهم بيطلعوا fungicidal substances و بيعملوا phagocytosis .

B- Specific Immunity

معظم ال pathogenic fungi تعامل فى الجسم معاملة ال intracellular bacteria خد القانون ده بس ببقى انت عرفت الى جاي ،

يبقى فيه antibodies بتتكون ضدهم ولا لأ؟ يبقى فيه بس ملوش دور
 يبقى فيه humoral immune response لكن useless لان مفيش ال antibody
 قاعد بره وال fungus قاعد جوه intracellular.
 طب ال T cell response الأفضل فيها ايه؟ هو ال Th1،
 سؤال صعب نجيبه فى الماجستير لكن نخش عليك منه فاحذر، Th1 response is explain
 effective بينما Th2 may be harmful؟
 هو بالظبط اللى حصل فى ال leprosy لان ال fungus لما يتعامل معاملة ال intracellular bacteria
 يبقى ال Th1 response ها activate ال macrophages اللى هتساعد فى قتل ال fungus
 بينما Th2 response هتطلع ال antibodies اللى هي useless فال fungus هينمو ويتكاثر وينتشر من غير
 ما يبقى عندي مناعة ضده كأنك بالظبط بتجاوب tuberculosis and lepromatous leprosy،
 أنا بقولك مش هيبجى سؤال بالشكل الغير مباشر تماما لكن احذر، اهوو يعامل ال fungus معاملة
 ال intracellular bacteria فما ينطبق على ال TB وال leprosy ينطبق على ال fungus
 طب ليه قالوا harmful؟ لأن ال Th2 مموتوش ال fungus يبقى هيكتر .. مهو حل محل حاجه نافعة وده
 هيفرضك لان ال Th2 مأسعفتكش يعنى لا واحد أسعفك ولا ساب الإسعاف تجيلك.

How organisms evade the immune response

أنا عايز أجاب ال features اللى فى أول الشابتير، لما عمال تقولي ال immunity ما شاء الله واللى ضد
 ال extra وال intra واللى ضد ال virus واللى ضد ال fungus أmaal ليه فيه ناس بيجلهم infection؟
 هقولك ببساطة بعض الأمثلة ←

١- extracellular bacteria زى ال pneumococcus بتهرب من ال phagocytosis
 بال polysaccharide capsule

٢- intracellular pathogen زى ال TB بيهرب من ال intracellular killing بإنه ييمنع
 phagolysosome formation عن طريق sulpholipids موجودة عنده
 يعنى انت ك immune system عندك mechanism تقتل بيه وال organism عنده mechanism
 يهرب بيه فده اللى يخلى حرب وماتش كوره، يبقى

extracellular pathogen evade the immune system by polysaccharide capsule
 and intracellular pathogen after being phagocytosed resist intracellular killing
 by inhibition of phagolysosome formation

٣- small RNA viruses زى الأنفلونزا، كل شوية يعملوا mutation يعنى إحنا نتعرف على فيروس
 ونبدأ نعمل vaccine ونقاومه ونيجى نسيطر عليه يعمل mutation ويطلعلى ب new antigenic
 structures وكل شوية يقعد change continuously وألاقى مرة يطلعلى طيور ومرة يطلعلى خنازير
 ومرة بهايمة هنلاحق على مين ولا مين

٤- large DNA viruses زى Herpes بيعمل integration ييجى لل DNA بتاع الخلية بقولها مش
 DNA برده أنا برده DNA تيجى نعمل integration ويسيطر بإنه يعمل down regulation يعنى مثلاً
 ايه يلاقى الخلية بتصنع MHC-I كتير فيروح بقولها انتى طول عمرك بتطلعلى MHC-I خدتى ايه بقى
 ريحي شوية: D، downregulating the expression of MHC-I on the cell surface

وبالتالي يقلل ال recognition وال immune response

Microbiology | Volume 1 Chapter 20

TUMOUR IMMUNOLOGY

اعتبر ال tumour واحدة خامسة ، شوفنا ال immune response ضد intracellular bacteria وض
extracellular bacteria وض viruses وض fungi وتعالى نشوف ال tumour

ما هو ال immune response ضد ال tumour ؟

نبدأ بحاجه جميله أوى ، تخيلوا ال immune system بيتعامل مع ال tumour كما لو أنه
foreign transplant ، foreign graft كأنه tissue مختلف عن ال tissue بتاعك كأني زرعته
tissue جديد ويحاول يعملها rejection ، ايه ده انت عايز تقولي إن ال immune system قاعد
مصحح وكل لما يلاقى tumour يبقى عايز يعملها rejection؟ نعم ، وعلشان كده فيه ظاهرة مهمة أوى
اسمها Immuno-Surveillance ، ولو الأمر بيدي ولو أنا بحط الامتحان هقولك كل سنة هحطه
definition علشان أحسسك بنعم ربنا عليك وعايز أقولها لكم كده بالأمانة اليوم اللى تصحي الصبح تفتح
عينك تلاقى نفسك مانضمتش لعالم مرضى ال tumour تحمد ربنا ، كل يوم على مدار ٢٤ ساعة بيحصل
جواك mutation ودور ال immune system انه recognizes these mutations أول بأول ويقتل
الخلية اللى حصل فيها mutation ولا يسمح ليها إنها تبقى tumor ، وهذا هو تعريف
Immuno-Surveillance هو الحماية المناعية أو الحراسة المناعية حيث أن خلايا ال immune system
تجوب الجسم ليل نهار وأول لما تلاقى حد بيتسلل علشان يبقى tumor تضربه أول بأول
يبقى تعريف Immuno-Surveillance – ability of the immune system to prevent the
development of tumours by early recognition and destruction of tumour cells
معقولة الكلام ده؟ نعم ، طب ازاي ال immune system بيتعرف على ال tumour cells ؟
أكيد لان tumour cells express new structures on their surfaces which can be
recognized as being foreign tumour antigens ، يبقى مين هم ال tumour antigens ؟
they are surface molecules developed by tumour cells and can be recognized by
immune system.

Evidence of Immune response to tumors

عندي أربع دلائل وبتيجى سؤال امتحان enumerate evidence of Immuno-Surveillance
١- تعالى نشوف واحد معندوش immune system واحد حصله acquired immune deficiency

مريض الايدز يبقى more susceptible to tumours وهتاخذوا فى الباثولوجي حاجه اسمها Kaposi's sarcoma اللى بتزيد فى مرض الايدز

٢- تعالى نشوف واحد عنده ال immune system ضعيف compromised حتى لو سليم زى الطفل الصغير ال immune system بيكون immature والشخص الكبير ال immune system حصله شيخوخة، فى الحالتين ال frequency بتاع ال tumor بيزيد

٣- تعالى نشوف واحد عنده tumour تلاقى فيه antibodies وتلاقى فيه Tcell response حصل جواه لكن ال tumour هو اللى سيطر وأتغلب برده ده دليل على إن فيه immune response

٤- بلاش مش فيه فيروسات بتعمل tumour طب ما تيجى أطعمك بالفيروس فميصلكش tumour ، عايزين مثال سهل زى مثلاً Hepatitis B بعد انتشار ال vaccine Hepatitis B قل حدوث ال hepatocellular carcinoma يبقى ده دليل على إن ال immune system له علاقة بال tumours بس كده

Tumor Antigens

انت بتقول لازم الشخص ي develop tumour antigens يعنى ايه tumour antigens يعنى surface molecules تبقى موجودة على ال tumour cells وله نوعان ←

I- Tumour specific antigens

يعنى ايه؟ يعنى antigens formed only on the tumour cells ولا يوجد على أي normal somatic cell ، ازاي يعنى؟ والله ديه ليها مثالين سهلين

١- لو ال tumour سببه فيروس هلاقى على سطح ال tumour اللى نشأ عن الفيروس virus antigen بينما الخلية ال normal somatic لأ،

لما أقولك hepatocellular carcinoma سببها Hepatitis B تقوم تلاقى على سطح ال tumour cells ايه؟ Hepatitis B viral antigens لكن خلية ال liver السليمة اللى جنبها مش عليها هذا ال antigen ، ومثلاً ال papilloma virus بيعمل cervical carcinoma فتلاقى الست اللى عندها cervical carcinoma فيه antigens related to papilloma virus على سطح ال papilloma لكن الست السليمة مش عندها هذا ال antigen وهكذا

٢- طب لو سبب ال tumour هو carcinogen مادة chemical مادة mutagenic ألاقى ال tumor بي develop antigens مش موجودة على ال normal cells

لدى المقصود ولدى المثالين ، ال tumours اللى سببها virus ←display viral antigens وال tumours اللى سببها carcinogen ←display antigens تنتمي للمادة ال chemical أو السبب بتاع ال tumour

II- Tumour associated antigens

ديه بقى نوع من ال antigens موجودة normally على ال normal cells لكن لو حصل tumour يزيد عددها يزيد ال expression بتاعها، سهلة أهي tumour associated يعنى تزيد مع ال tumour لكنها موجودة على ال normal cells ، فيه مثالين شهيرين جدا

- ١- ال female على ال breast عندها antigen اسمه HER2، هذا ال HER2 موجود normal لكن يزيد جدا مع ال breast cancer،
وفى ال male ال prostatic specific antigen موجود normally على
ال prostatic tissue فى ال serum ب trace amount ولو حصل cancer prostate يزيد أوى
المثال ده مش عندك فى الكتاب بس مقابل ال HER2
- ٢- ال oncofoetal antigens، بص والبيبي لسه وهو foetus بيتكون proteins مطلوبة جدا
لل development بتاعه زى ال α - foetoprotein سمعتوا عنه؟ طب لما الشخص بيتولد
ال α - foetoprotein أصبح خلاص مالوش لزمة فيقوم يقل ال production بتاعه gradually لغاية لما
يوصل للعمر بتاعكم كده (adult) ميقاش عندكم α - foetoprotein أو موجود بكميات قليلة، يبقى
كان موجود فى حياتك فى لحظة ما.
أنا فى العمل جالى واحد شاب زيكم كده أو أكبر منكم كمان وعازي أشوف نسبة ال α - foetoprotein
فهاخد serum وأقيسال α - foetoprotein لقينها عالية جدا فالسؤال الطبيعى هخرج أقوله
سيادتك foetus؟ يقولى انت بتهزئنى! أقوله ياريتك تقبل التهزيق أصل لو مطلعتش foetus هيطلع عندك
tumour، يقوم يسموه oncofoetal antigen
يعنى antigen موجود فى مرحلتين من العمر normally وانت foetus أو وانت كبير لو جالك tumour
وفيه مثالين لل oncofoetal antigens ←
* ال α - foetoprotein موجود normally وانت foetus ولو انت كبير يبقى ده دليل ال Hepatoma
* ال carcinoembryonic antigen موجود normally وانت embryo ويزيد عندك وانت كبير
لو حصل carcinoma فى ال intestine يعنى colon carcinoma

Effector mechanisms involved in Tumour Immunology

- ال immune system لما يشوف ال antigen ده هيرد ازاي؟
الصورة ديه لما تكتمل هطلب منكم الدعاء بس وأهوه علم ال immunology كله فى هذه الصورة ولو
زودت التفاصيل يعنى كبرت الصورة وحطيت شوية details عليها يبقى ال immunology كله ملخص
فى صورة واحدة.
الدائرة ديه تمثل tumour أو اعتبرها foreign target، ال tumour قلنا بي express ايه على سطحه؟
tumour antigens، بعض ال antigens هيجصلها ايه؟ shedding تترك ال tumour surface وتسرح
فى الجسم يقوم يتم القبض عليها بال APCs (macrophage أو B-lymphocyte أو dendritic cell)
ال antigen presenting cell اهي مثلتها مرتين ليه؟ علشان فى مرة منهم هفترض إن
ال presentation هيتم على السطح مع MHC-I مثلا فيروس هو اللى عامل ال tumour ودخل فى
خلية هيبقى cytosolic فيحصله representation مع MHC-I صح؟ هيتقدم لين؟ لل T cytotoxic
اللى هتروح هتشوف دلوقتى، طيب وفى الخلية الثانية لو بقى represented مع MHC-II هيتقدم لين؟
لل T helper.
هرجع تانى أهوه ال T cytotoxic هيروحوا لين؟ هيروحوا يدوروا على ال tumour أينما وجد ويتعرفوا على
نفس ال antigen اللى شافوه على سطح ال APCs وهنا
mediate lysis of the tumour by the two mechanisms اللى عرفنا تفاصيلهم قبل كده

بال apoptosis وال osmotic lysis يبقى ده واحد من ال main mechanism against tumours
ماذا لو ال T helper حصلها activation؟ هتمشى فى سكة من اتنين، عاوزينها تبقى Th1 يجوز عاوزينها
تبقى Th2 وارد

* فى حالة إنها تبقى Th1 هتعمل ايه؟ secrete cytokines زى مين؟ زى IFN- γ اللى هيعمل
activation لل macrophage طب ولما ال macrophages يبقوا activated هيعملوا
direct cytotoxicity for tumour cells وأيضاً هيعملوا production of TNF- α يقوم يروح برده
يبقى ليه effect على ال tumour فهو اسمه tumor necrosis factor ، طب ولو IFN- γ و IL-2
راحوا عملوا activation لل NK cells ياما هيخلوها برده تعمل direct cytotoxicity
ياما هيحولوها لل LAK cells اللى هتبقى more efficient
طب وهى ال Th1 بتعمل تنشيط بس؟ ملهاش دور لل tumour؟ لأ طبعا، هي كمان ممكن ت
produce TNF مباشرة

* طب وال Th2 بتعمل ايه؟ produce IL4,5,6,10 اللى هيعملوا activation of B lymphocytes
يعنى هتخليهم plasma cells اللى هيطلعوا antibodies وال antibody يروح ي
bind to antigens اللى موجودة على سطح ال tumour وياما تيجى NK cells أو حتى macrophages تمسك فى ال Fc
portion بتاعة ال antibody ويقتلوا ال tumour بال ADCC، ياما ال antibody لو مسك فى antigen
على سطح ال tumour ويعمل complement activation اللى بينتهى ب cell lysis.

